



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



Veröffentlichungsnummer: **0 428 479 A1**

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

Anmeldenummer: 90810834.3

Int. Cl. 5: **A61F 2/06**

Anmeldetag: 31.10.90

Priorität: 01.11.89 CH 8946/89

Veröffentlichungstag der Anmeldung:
22.05.91 Patentblatt 91/21

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE

Anmelder: **SCHNEIDER (EUROPE) AG**
Schärenmoosstrasse 115-117
CH-8052 Zürich(CH)

Erfinder: Beck, Andreas
W. Hausensteinstrasse 10a
W-7746 Hornberg(DE)
Erfinder: Nanko, Norbert Anton
Buchenstrasse 20
W-8700 Freiburg i.Br.(DE)

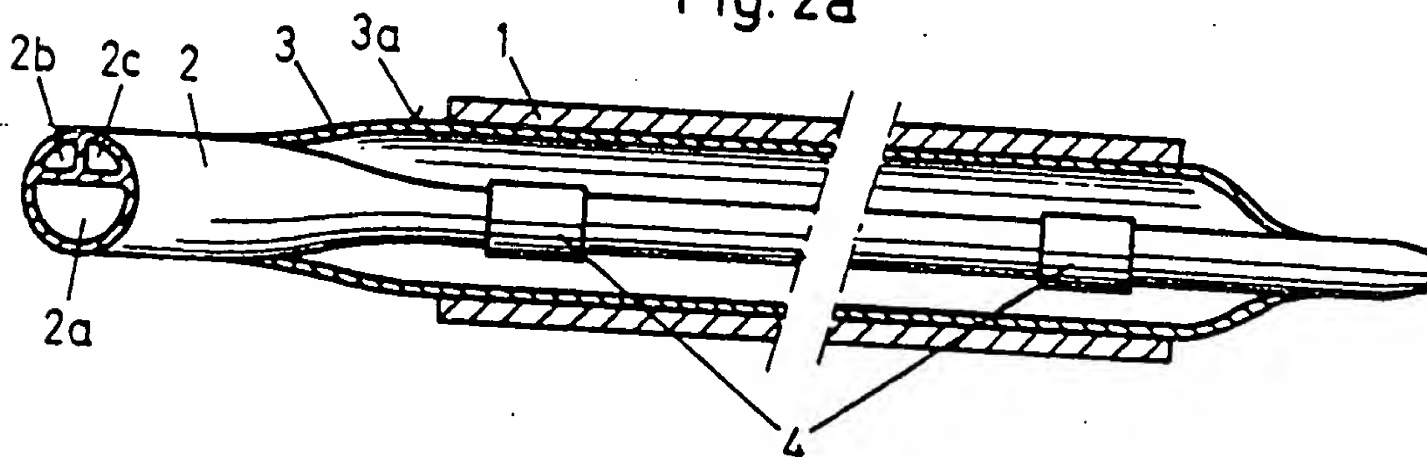
Vertreter: Groner, Manfred et al
c/o Patentanwalts-Bureau Isler AG Postfach
6940
CH-8023 Zürich(CH)

Stent und Katheter zum Einführen des Stents.

Der Stent (1) bildet einen hohlzylindrischen Körper, der aus einem Kunststoff hergestellt ist, welcher in einem Bereich von 45 bis 75° Celsius plastisch verformbar ist. Der Stent (1) wird mit Hilfe eines heizbaren Ballonkatheters an die gewünschte Stelle, beispielsweise ein stenosierter Bereich einer Arterie, gebracht. An der zu behandelnden Stelle wird der

Stent (1) erwärmt und im plastischen Zustand durch Dilatation des Ballons (3) gedehnt. Nach dem Abkühlen auf die Körperflüssigkeit behält der gedehnte Stent die erreichte Form bei. Der implantierte Stent wird von der Gefäßflüssigkeit vollständig biologisch abgebaut.

Fig. 2a



STENT UND KATHETER ZUM EINFÜHREN DES STENTS

Die Erfindung betrifft einen Stent nach dem Oberbegriff des unabhängigen Patentanspruchs 1 sowie einen Ballonkatheter zum Einführen des Stents. Stents und insbesondere intervaskuläre Stents für Angioplastie haben sich in der medizinischen Praxis zur Vermeidung von Okklusionen oder Restenosierungen nach einer transluminalen Angioplastie weitgehend bewährt. Ein bekannter Stent besteht aus einem hülsenförmigen Gitter aus rostfreiem Stahl. Der im Umfang 1,6 oder 3 mm messende Stent wird auf einen gefalteten Ballonkatheter aufgeschoben und Perkutan an die gewünschte Stelle des Blutgefäßes gebracht. Durch ein Dilatieren des Ballonkatheters wird der Stent auf einen Durchmesser von etwa 3 mm aufgeweitet. Der eingesetzte und fixierte Stent wird im Gefäß belassen und in der Regel durch eine sich bildende Neointima überdeckt. Zum Stand der Technik wird auf den Artikel von Julio C. Palmaz in der Zeitschrift Radiology, Juli 1988, 150:1263-1269, hingewiesen.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, einen Stent der genannten Art zu schaffen, der in seiner Verwendung noch sicherer und einfacher ist und der trotzdem kostengünstiger hergestellt werden kann. Die Aufgabe wird durch die Erfindung gemäß Anspruch 1 gelöst.

Der erfindungsgemäße Stent wird bei Raumtemperatur auf den Ballon des Ballonkatheters aufgeschoben und ist hierbei vergleichsweise fest und steif. Durch leichtes Dilatieren des Ballons kann der Stent auf dem Katheter fixiert werden. Ist der Stent an die gewünschte Stelle, beispielsweise in einen stenosierten Abschnitt einer Arterie vorgeschoben, so wird er mit einer im Katheter angeordneten Heizeinrichtung erwärmt, bis er radial durch Dilatation des Ballons erweitert werden kann. Der Stent wird soweit erweitert, bis er mit leichtem Druck an der Innenwand des Gefäßes anliegt. Die Heizung des Katheters wird nun unterbrochen, wonach der Stent vergleichsweise schnell in den festen Zustand übergeht und hierbei die dilatierte Form beibehält. Im implantierten Zustand ist die Wandstärke des Stent kleiner als im ursprünglichen Zustand und somit etwas flexibler. Im implantierten Zustand kann sich der Stent somit innerhalb gewisser Grenzen an den Verlauf des Gefäßes anpassen. Der erfindungsgemäße Stent kann aus einem Kunststoff hergestellt werden, der vermutlich verträglicher ist als Metall. Die Innenseite des Stent kann hierbei vollständig glatt sein, so dass die Gefahr einer Thrombose herabgesetzt ist.

Der erfindungsgemäße Stent eignet sich insbesondere für die koronare und periphere Angioplastie, jedoch sind auch andere Anwendungen

denkbar. Beispielsweise könnte der erfindungsgemäße Stent überall dort geeignet sein, wo es gilt, einen Durchgang dauernd oder vorübergehend offen zu halten. Beispiele solcher Durchgänge sind der Gallengang und die Harnröhre.

Der Stent ist beispielsweise durch Extrusion in den unterschiedlichsten Längen sowie Aussen- und Innendurchmessern herstellbar. Somit kann in jedem Fall der Stent mit den geeigneten Abmessungen zur Verfügung gestellt werden. Für die Behandlung einer Koronararterie wird beispielsweise ein Stent mit kleineren Aussen- und Innendurchmessern gewählt als für die Behandlung einer peripheren Arterie. Ebenfalls wird zur Behandlung eines bogenförmigen Gefäßabschnittes in der Regel ein vergleichsweise kurzer Stent verwendet.

Nach einer Weiterbildung der Erfindung ist der Stent aus einem Werkstoff hergestellt, der in Körperflüssigkeit vollständig und biologisch abgebaut wird. Geeignet sind hier insbesondere Werkstoffe aus aliphatischen Polyestern und insbesondere aus Poly(ϵ -caprolacton). Der biologische Abbau dieser Kunststoffe ist bekannt. In der Medizin werden solche Stoffe bereits für die Fixation von Prothesen und als Kapseln für die kontrollierte Abgabe von Medikamenten verwendet. Die Abbaugeschwindigkeit ist beim Werkstoff des erfindungsgemäßen Stent etwa so, dass er innerhalb von etwa 2 bis 6 Monaten vollständig oder zum größten Teil aufgelöst ist. Da der Stent nach vergleichsweise kurzer Zeitdauer an der behandelten Stelle nicht mehr vorhanden ist, ist im Fall der Behandlung einer Stenose die Gefahr einer Thrombose kleiner als bei einem dauernd verbleibenden Stent.

Ein Ausführungsbeispiel der Erfindung wird nachfolgend anhand der Zeichnungen näher erläutert. Es zeigen:

Fig. 1 eine perspektivische Ansicht eines erfindungsgemäßen Stents,

Fig. 2a und 2b das vordere Ende eines Ballonkatheters mit einem erfindungsgemäßen Stent vor und nach der Dilatation, und

Fig. 3a und 3b schematisch einen Schnitt durch ein Gefäß mit eingesetztem Stent vor und nach der Dilatation.

Der in Fig. 1 gezeigte Stent ist ein hohlzylindrischer Körper mit einer Länge C von beispielsweise 2 bis 10 cm. Für die Behandlung einer Koronararterie beträgt der Innendurchmesser B beispielsweise $1,0 \pm 0,005$ mm und der Aussendurchmesser A 1,6 mm. Zur Behandlung einer peripheren Arterie beträgt der Innendurchmesser B beispielsweise 2,0 mm und der Aussendurchmesser A 3,0 mm. Der Stent 1 kann durch Extrusion hergestellt werden. Als Werkstoff eignet sich ein Kunststoff, der im

Temperaturbereich von 45 bis 75° Celsius schmilzt oder durch allmähliche Erweichung in den plastischen Zustand übergeht. Als Werkstoff eignen sich aliphatische Polyester und insbesondere Poly (ϵ -caprolacton). Geeignet sind auch Polymere, die unterhalb einer Temperatur von 45° Celsius fest sind und die wenigstens oberhalb einer Temperatur von etwa 70° Celsius in einen nicht kristallinen Zustand übergehen. Geeignete Polymere sind Polycaprolactone, Polyurethane sowie Polyamide.

Von diesen Polymeren sind diejenigen besonders geeignet, die in Körperflüssigkeit biologisch abgebaut werden. Geeignet ist hier insbesondere Poly (ϵ -caprolacton), dessen Abbaubarkeit In Vivo im Journal of Applied Polymer Sciences, Vol. 26, 3779-3787 (1981) beschrieben ist.

Um den Stent 1 an die gewünschte zu behandelnde Stelle zu bringen, wird ein heizbarer Ballonkatheter 3 verwendet. Dieser besitzt einen dreilumigen Schaft 2, wobei ein Lumen 2a zur Durchführung eines Führungsdrahtes dient. In den beiden anderen Lumina 2b und 2c zirkuliert eine Salzlösung, die über hier nicht gezeigte Öffnungen in den Innenraum des Ballons 3 ein und wieder ausströmt. Die Salzlösung wird mit einer am proximalen Ende des Schaftes 2 angeordneten Heiz- und Pumpeinrichtung erwärmt und gefördert. Es können hier jedoch auch Ballonkatheter verwendet werden, die in an sich bekannter Weise elektrisch, mit Hochfrequenz oder Mikrowellen geheizt werden.

Um den Stent 1 auf dem Ballonkatheter zu befestigen wird dieser vom distalen Ende her auf den gefalteten Ballon aufgeschoben. In vielen Fällen ist der Stent 1 durch die Reibung seiner Innenseite 1a an der Aussenseite 3a des Ballons 3 gegen eine Verschiebung in Längsrichtung genügend fixiert. In den übrigen Fällen wird der Druck im Ballon 3 leicht erhöht. Wie in Fig. 2a gezeigt, wird die Länge des Ballons 3 so gewählt, dass diese etwas grösser ist als die Länge C des Stent 1. Der Stent 1 liegt somit mit seiner ganzen Innenfläche 1a an der Aussenfläche 3a des Ballons an. Bei noch nicht geheiztem Ballonkatheter ist der Stent 1 vergleichsweise fest und steif und wird auch bei einem vergleichsweise hohem Druck im Ballon 3 nicht gedehnt.

Der Katheter wird mit dem aufgesetzten Stent 1 in an sich bekannter Weise eingeführt. Zur Behandlung einer Stenose wird der Katheter mit Hilfe eines hier nicht gezeigten Führungsdrahtes perkutan eingeführt. Die Position des Stent 1 kann mit Hilfe bekannter Markierungsstreifen 4 beispielsweise röntgenographisch verfolgt werden.

Ist der Stent 1 mit dem Ballonkatheter in die gewünschte Stelle gebracht, so wird der Ballon 3 geheizt und der Stent 1 auf eine Temperatur gebracht, in welcher er durch eine Dilatation des

Ballons 3 plastisch gedehnt werden kann. Zur Behandlung einer koronaren Arterie wird beispielsweise der Innendurchmesser auf 2,7 und der Aussendurchmesser auf 3,0 mm erhöht. Im Fall einer peripheren Arterie beträgt der Innendurchmesser des dilatierten Stent beispielsweise 5,4 mm und der Aussendurchmesser 6,0 mm. Die Wandstärke des dilatierten Stent 1', ist wie aus den Fig. 2a und 2b ersichtlich wesentlich kleiner als beim ursprünglichen Stent 1.

Der Stent 1 wird soweit dilatiert, bis seine Aussenseite mit leichtem Druck an der Innenseite des Gefässes anliegt. Dies ist in den Fig. 3a und 3b schematisch gezeigt. Das Gefäss 5 ist in diesem Fall beispielsweise ein stenosierter Arterienabschnitt 5.

Ist der Stent 1' im Gefäss 5 fixiert, so wird die Heizung des Katheters unterbrochen, worauf die Temperatur des Stent 1' auf die Körpertemperatur sinkt und hierbei wieder den festen Zustand annimmt. Anschliessend wird der Druck im Ballon 3 vermindert und der Katheter in bekannter Weise aus dem Gefäss entfernt.

Ist der Stent 1' aus Poly (ϵ -caprolacton) hergestellt, so wird er in etwa 2 bis 6 Monaten autokatalytisch durch eine hydrolytische Esterspaltung vollständig abgebaut.

Ansprüche

1. Stent, insbesondere intravaskulärer Stent für Angioplastie, der aufgeschoben auf den Ballon eines Ballonkatheters perkutan einsetzbar und zu seiner Fixierung durch Dilatation des Ballons aufweitbar ist, dadurch gekennzeichnet, dass er aus einem Werkstoff hergestellt ist, der einen Schmelzpunkt oder einen Erweichungsbereich im Bereich von 45 bis 75° Celsius aufweist.
2. Stent nach Patentanspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der Werkstoff in Körperflüssigkeit biologisch abbaubar ist.
3. Stent nach Patentanspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass der Werkstoff ein Polymer ist.
4. Stent nach einem der Patentansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass der Werkstoff ein aliphatischer Polyester ist.
5. Stent nach einem der Patentansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass der Werkstoff polycaprolacton und insbesondere poly (ϵ -caprolacton) ist.
6. Stent nach einem der Patentansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass er ein hohlzylindrischer Körper ist.
7. Ballonkatheter zum Einsetzen eines Stent gemäss einem der Patentansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass er wenigstens im Bereich

des Ballons heizbar ist.

8. Katheter nach Patentanspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass der Schaft des Katheters wenigstens dreilumig ist, wobei zwei der Lumina derart mit dem Balloninnenraum verbunden sind, dass letzterer mit einer durchfliessenden Flüssigkeit heizbar ist.

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

4

p

0

1

7

4

Fig. 1

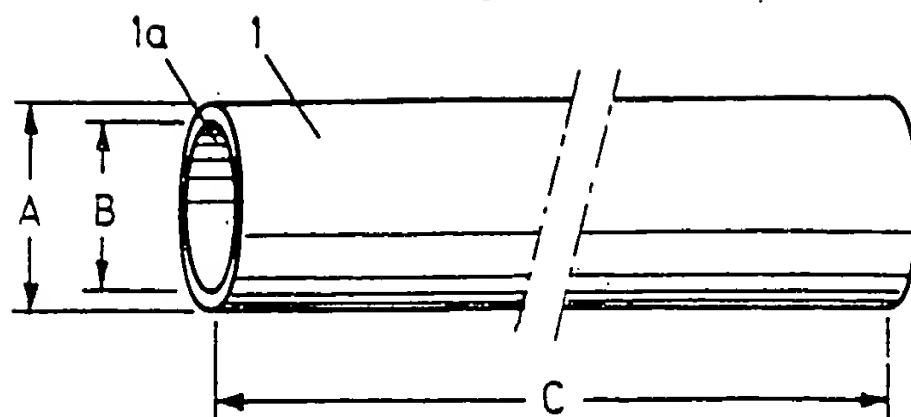


Fig. 2a

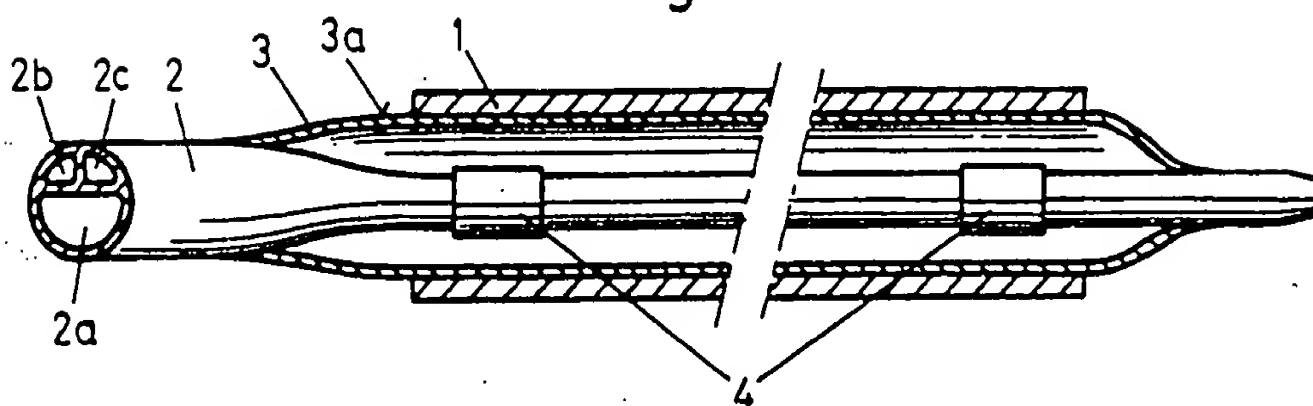


Fig. 2b

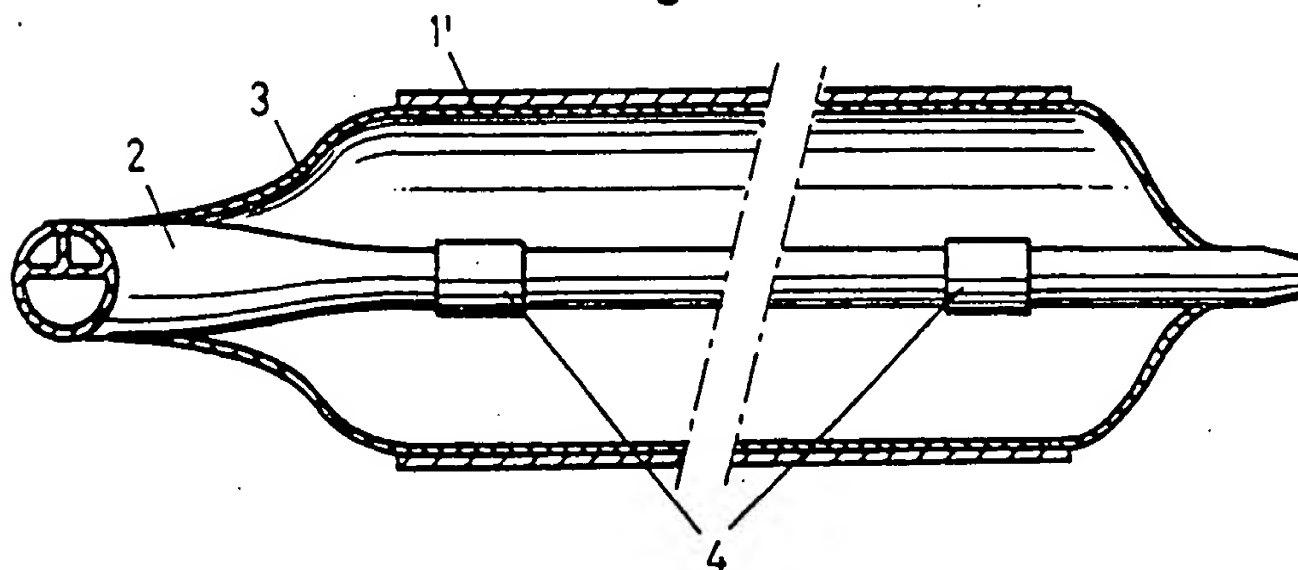


Fig. 3a

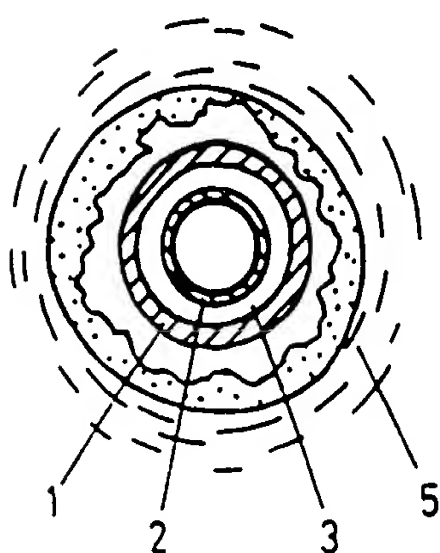
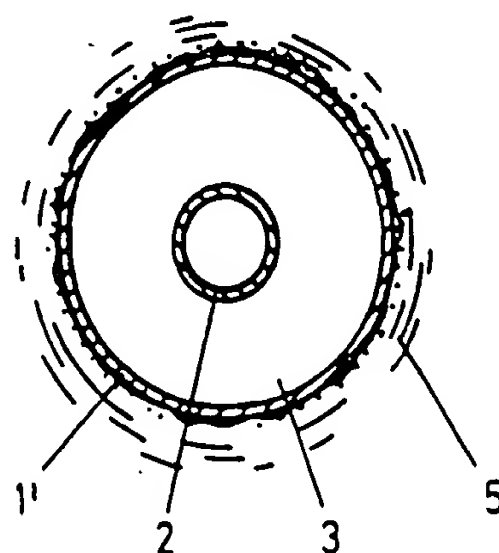


Fig. 3b





Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 90 81 0834

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)
X,P	WO-A-9 001 969 (SLEPIAN) * Figuren 10a-10e; Seite 11, Zeilen 14-36; Seite 12, Zeile 27; Seite 13, Zeilen 3-7; Seite 15, Zeilen 29-31; Seite 17, Zeile 13 - Seite 18, Zeile 20; Seite 19, Zeilen 29-35; Seite 26, Zeile 17 - Seite 27, Zeile 32 * -----	1-8	A 61 F 2/06
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.5)
			A 61 F
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort		Abschlussdatum der Recherche	
Den Haag		28 Februar 91	
		Prüfer	
		SEDY, R.	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet			
Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie			
A: technologischer Hintergrund			
O: mündliche Offenbarung			
P: Zwischenliteratur			
T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze			
E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist			
D: in der Anmeldung angeführtes Dokument			
L: aus anderen Gründen angeführtes Dokument			
&: Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument			

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☐ **BLACK BORDERS**
- ☐ **IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES**
- ☐ **FADED TEXT OR DRAWING**
- ☐ **BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING**
- ☐ **SKEWED/SLANTED IMAGES**
- ☐ **COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS**
- ☐ **GRAY SCALE DOCUMENTS**
- ☐ **LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT**
- ☐ **REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY**
- ☐ **OTHER:** _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox